

【がん種】 胃癌
【レジメン名】 CapeOX+Nivolumab
【登録番号】 160734
【1コースの期間】 3週間
【投与間隔調整規定】 -1日
【総コース数】 進行・再発:PDまで
【催吐性リスク】 中等度:エルブラット、軽度:カペシタビン、最小度:オブジーボ
【抗がん剤の組織障害性】 イリタント(炎症性):エルブラット(漏出時の冷却禁止)、ノンビシカント(非壊死性):オブジーボ
【投与量に制限のある薬剤】 なし
【主な有害事象】 白血球減少、好中球数減少、貧血、血小板数減少、AST増加、ALT増加、下垂体機能低下症、副腎機能不全、甲状腺機能亢進症、甲状腺機能低下症、高血糖、
 注入に伴う反応、サイトカイン放出症候群、アレルギー反応、疲労、間質性肺炎、心筋炎、血栓塞栓症、消化管穿孔、悪心、嘔吐、食欲不振、口腔粘膜炎症、味覚不全、下痢、便秘、
 末梢性感覚ニューロパチー、末梢性運動ニューロパチー、注射部位反応、筋肉痛、関節痛、湿疹、手掌・足底発赤知覚不全症候群
【必要な検査】 一般採血、胸部X線、TSH、遊離T3、遊離T4、血糖、コルチゾール、ACTH
【根拠論文】 Ann Oncol 30:250-258, 2019. Lancet 398:27-40, 2021.
【点滴の時間】 [day1]4時間5分
【その他】 カペシタビン投与量:BSA<1.36m2:2400mg/日, 1.36m2≤BSA<1.66m2:3000mg/日, 1.66m2≤BSA<1.96m2:3600mg/日, BSA≥1.96m2:4200mg/日.

| Rp | 薬剤名 | 量 | 投与方法 | 投与時間 | 投与日 | | | | | | | | |
|----|--|--------------------------|------|--------------------------------|-----|---|---|-----|----|-----|----|--|--|
| | | | | | 1 | 2 | 3 | ... | 15 | ... | 21 | | |
| 1 | 生理食塩液 250mL | 1 B | メイン | キープ&フラッシュ | ○ | | | | | | | | |
| 2 | 生理食塩液 100mL オブジーボ点滴静注 | 1 B 360 mg | 側管 | 30分 フィルター使用 シリコン製ポート使用禁止 | ○ | | | | | | | | |
| 3 | 生理食塩液 50mL | 1 B | 側管 | 全開 | ○ | | | | | | | | |
| 4 | 生理食塩液 100mL アロキシン静注 0.75mg デカドロン注射液 1.65mg/0.5mL デカドロン注射液 6.6mg/2mL | 1 B 1 V 2 A 1 V | 側管 | 30分 | ○ | | | | | | | | |
| 5 | 5%ブドウ糖液 500mL エルブラット点滴静注液 | 1 B 130 mg/m2 | 側管 | 2時間 | ○ | | | | | | | | |
| 6 | カペシタビン錠「日医工」 1日目の夕～15日目の朝まで | 2000 mg/m2/日 | 内服 | 1日2回朝食後 | △ | ○ | ○ | ○ | △ | | | | |
| 7 | デカドロン錠 4mg | 1 錠/回 | 内服 | 1日2回朝食後 | ○ | ○ | | | | | | | |